(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. Mai 2003 (22.05.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/042263 A2

(51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08F 283/06, C11D 3/37 // (C08F 283/06, 226:06)

(74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/12554

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. November 2002 (11.11.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 101 56 134.2 16. November 2001 (16.11.2001) DE
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUM, Pia [DE/DE]; Carl-Bosch-Ring 2, 67227 Frankenthal (DE). MÜLLER, Christine [DE/DE]; Gartenstr. 13, 67063 Ludwigshafen (DE). OSWALD, Anke [DE/DE]; Landhausstr. 6, 67459 Böhl-Iggelheim (DE). POTTHOFF-KARL, Birgit [DE/DE]; Grünerstr. 7, 67061 Ludwigshafen (DE).

- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID; IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

 ohne internationalen Recherchenbericht und erneut zu veröffentlichen nach Erhalt des Berichts

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: GRAFT POLYMER COMPRISING SIDECHAINS CONTAINING CYCLIC N-VINYLAMIDES
- (54) Bezeichnung: PFROPFPOLYMERISATE MIT CYCLISCHE N-VINYLAMIDE ENTHALTENDEN SEITENKETTEN

 \mathbb{R}^{1} (I)

- (57) Abstract: Graft polymer comprising (A) a polymeric graft skeleton, with no monoethylenic unsaturated units and (B) polymer sidechains formed by polymerisation of a cyclic N-vinylamide of general formula I, where $R = C_1 C_5$ alkyl and $R^1 = H$ or $C_1 C_4$ alkyl, wherein the proportion of the sidechains (B) comprises ≥ 60 wt. % of the total polymer.
- (57) Zusammenfassung: Pfropfpolymerisate, enthaltend (A) eine polymere Pfropfgrundlage, die keine monoethy-

lenisch ungesättigten Einheiten aufweist, und (B) durch Polymerisation eines cyclischen N-Vinylamids der allgemeinen Formel I in der R C₁-C₃-Alkyl und R¹ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, gebildete polymere Seitenketten, wobei der Anteil der Seitenketten (B) am Gesamtpolymerisat ≥ 60 Gew.-% beträgt.



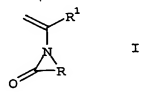
Pfropfpolymerisate mit cyclische N-Vinylamide enthaltenden Seitenketten

5 Beschreibung

Die Erfindung betrifft Pfropfpolymerisate, enthaltend

- (A) eine polymere Pfropfgrundlage, die keine monoethylenischungesättigten Einheiten aufweist, und
 - (B) durch Polymerisation eines cyclischen N-Vinylamids der allgemeinen Formel I

15



20

in der R $C_1-C_5-Alkyl$ und R^1 Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$ bedeuten, gebildete polymere Seitenketten,

25 wobei der Anteil der Seitenketten (B) am Gesamtpolymerisat ≥ 60 Gew.-% beträgt.

Außerdem betrifft die Erfindung die Herstellung dieser Pfropfpolymerisate und ihre Verwendung als Farbübertragungsinhibitoren in 30 Waschmitteln.

Während des Waschprozesses werden von gefärbten Textilien oftmals Farbstoffmoleküle abgelöst, die dann auf andere Textilien aufziehen. Um dieser unerwünschten Farbübertragung entgegenzuwirken, 35 werden sogenannte Farbübertragungsinhibitoren eingesetzt.

In der CA-A-2 227 484 werden Block- oder statistische Copolymere von ungesättigten anionischen oder nichtionischen Monomeren, Vinylimidazol und N-Vinylpyrrolidon als Bestandteil von Waschmittelzusammensetzungen mit farbstoffübertragungsinhibierender Wirkung beschrieben.

In der DE-A-100 36 713 werden Farbstoffübertragungsinhibitoren auf Basis von Pfropfpolymeren mit Polyethylenglykol als Pfropfgrundlage und N-Vinylpyrrolidon als Pfropfkomponente beansprucht, bei denen das Gewichtsverhältnis von Pfropfkomponente zu Pfropfgrundlage 0,1 bis 1,2 : 1 betragen soll. Explizit offenbart wird

2

jedoch nur ein Pfropfpolymerisat, bei dem der Vinylpyrroffdonanteil 25 Gew.-% beträgt.

Schließlich sind in der SU-A-331 361 Copolymerisate von Polyethy-5 lenglykolen und Vinylpyrrolidon mit einem Vinylpyrrolidonanteil von 32 bzw. 55 Gew.-% beschrieben, die als Sensibilisatoren für fotografische Materialien eingesetzt werden.

Die bekannten Farbübertragungsinhibitoren weisen eine Reihe von 10 Nachteilen auf. Zum einen ist ihre Wirksamkeit oft nicht hoch genug und hängt zudem stark von der Zusammensetzung des Waschmittels ab, zum anderen sind sie nicht mit allen üblichen Waschmittelkomponenten verträglich, so daß sich starke Einschränkungen bei der Waschmittelzusammensetzung ergeben, was insbesondere bei 15 Flüssigwaschmitteln problematisch ist.

Der Erfindung lag daher die Aufgabe zugrunde, diesen Mängeln abzuhelfen und Farbübertragungsinhibitoren mit vorteilhaften Anwendungseigenschaften bereitzustellen.

20 Demgemäß wurden Pfropfpolymerisate, enthaltend

- (A) eine polymere Pfropfgrundlage, die keine monoethylenisch ungesättigten Einheiten aufweist,
- (B) und durch Polymerisation eines cyclischen N-Vinylamids der allgemeinen Formel I

in der R $C_1-C_5-Alkyl$ und R^1 Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$ bedeuten, gebildete polymere Seitenketten,

wobei der Anteil der Seitenketten (B) am Gesamtpolymerisat 40 ≥ 60 Gew.-% beträgt, gefunden.

Bevorzugte Pfropfpolymerisate sind den Unteransprüchen zu entnehmen.

Außerdem wurde ein Verfahren zur Herstellung der Pfropfpölymerisate gefunden, welches dadurch gekennzeichnet ist, daß man die cyclischen Vinylamide der Formel I in Gegenwart der Pfropfgrundlage (A) radikalisch polymerisiert.

Schließlich wurde die Verwendung der Pfropfpolymerisate als Farbübertragungsinhibitoren in Waschmitteln gefunden.

Für die erfindungsgemäßen kammartig aufgebauten Pfropfpolymeri
10 sate ist ein optimales Verhältnis von Seitenketten (B) zu Rückgrat (Pfropfgrundlage (A)) wesentlich. Dieses liegt vor, wenn der
Anteil der Seitenketten (B) an den Pfropfpolymerisaten ≥ 60 ist.
Erst dann ist die Seitenkettendichte und -länge groß genug. Bevorzugt beträgt der Anteil 70 bis 95 Gew.-% und besonders bevor
15 zugt 70 bis 90 Gew.-%.

Im einzelnen seien als die Seitenketten (B) bildende cyclische Vinylamide I beispielsweise N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylvalerolactam und N-Vinylcaprolactam genannt, wobei N-Vinylpyrrolidon 20 bevorzugt ist.

Die polymere Pfropfgrundlage (A) der erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisate bildet bevorzugt ein Polyether. Der Begriff "polymer" soll dabei auch oligomere Verbindungen mitumfassen.

Vorzugsweise haben die Polyether (A) ein mittleres Molekulargewicht $M_{\rm n}$ von mindestens 300 und weisen die allgemeine Formel IIa

30
$$R^{2}$$
 $(R^{3}-O)_{n}(R^{4}-O)_{v}(R^{5}-O)_{w}$ $A-(R^{3}-O)_{u}(R^{4}-O)_{v}(R^{5}-O)_{w}$ R^{6} R^{6}

oder IIb

25

35

40

$$R^{6} \xrightarrow{(O-R^{5})_{w}(O-R^{4})_{v}(O-R^{3})_{u}} (O-R^{3})_{u} \xrightarrow{(R^{3}-O)_{u}(R^{4}-O)_{v}(R^{5}-O)_{w}} R^{6}$$

$$R^{6} \xrightarrow{(O-R^{5})_{w}(O-R^{4})_{v}(O-R^{3})_{u}} (O-R^{3})_{u} \xrightarrow{(R^{3}-O)_{u}(R^{4}-O)_{v}(R^{5}-O)_{w}} R^{6}$$

$$TTb$$

auf, in denen die Variablen folgende Bedeutung haben:

 R^2 Hydroxy, Amino, C_1-C_{24} -Alkoxy, R^8 -COO-, R^8 -NH-COO-, Polyalkoholrest;

R³ bis R⁵ gleich oder verschieden und jeweils $-(CH_2)_2 = \frac{1}{2} + \frac{$

- 5 R6 Wasserstoff, Amino-C₁-C₆-alkyl, C₁-C₂₄-Alkyl, R⁸-CO-, R⁸-NH-CO-;
 - R⁷ C₁-C₂₀-Alkylen, dessen Kohlenstoffkette durch 1 bis 10 Sauerstoffatome in Etherfunktion unterbrochen sein kann;

10 $R^8 C_1-C_{24}-Alkyl;$

R9 Wasserstoff, C₁-C₂₄-Alkyl, R8-CO-;

15 A -CO-O-, -CO-B-CO-O-, -CO-NH-B-NH-CO-O-;

B $-(CH_2)_t$ -, gewünschtenfalls substituiertes Arylen;

n 1 oder, wenn R² einen Polyalkoholrest bedeutet, 1 bis 8;

20

s 0 bis 500;

t 1 bis 12;

- 25 u gleich oder verschieden und jeweils 1 bis 5000;
 - v gleich oder verschieden und jeweils 0 bis 5000;
 - w gleich oder verschieden und jeweils 0 bis 5000.

30

45

Bevorzugte Pfropfgrundlage (A) sind die Polyether der Formel IIa.

Bei der Pfropfgrundlage (A) handelt es sich um Polyether aus der Gruppe der Polyalkylenoxide auf Basis von Ethylenoxid, Propylenoxid und Butylenoxiden, Polytetrahydrofuran sowie Polyglycerin. Je nach Art der Monomerbausteine ergeben sich Polymerisate mit folgenden Struktureinheiten:

$$-(CH_2)_2-O-$$
, $-(CH_2)_3-O-$, $-(CH_2)_4-O-$, $-CH_2-CH(CH_3)-O-$, 40 $-CH_2-CH(CH_2-CH_3)-O-$, $-CH_2-CHOR^8-CH_2-O-$

Geeignet sind sowohl Homopolymerisate als auch Copolymerisate, wobei die Copolymerisate statistisch verteilt sein oder als Blockpolymerisate vorliegen können.

Die endständigen primären Hydroxylgruppen der auf Basis ven Alkylenoxiden oder Glycerin hergestellten Polyether sowie die sekundären OH-Gruppen von Polyglycerin können sowohl frei vorliegen als auch mit C_1-C_{24} -Alkoholen verethert, mit C_1-C_{24} -Carbonsäuren 5 verestert oder mit Isocyanaten zu Urethanen umgesetzt sein. Für diesen Zweck geeignete Alkohole sind z.B.: primäre aliphatische Alkohole, wie Methanol, Ethanol, Propanol und Butanol, primäre aromatische Alkohole, wie Phenol, Isopropylphenol, tert.-Butylphenol, Octylphenol, Nonylphenol und Naphthol, sekundäre alipha-10 tische Alkohole, wie Isopropanol, tertiäre aliphatische Alkohole, wie tert.-Butanol, und mehrwertige Alkohole, z.B. Diole, wie Ethylenglykol, Diethylenglykol, Propylenglykol, 1,3-Propandiol und Butandiol, und Triole, wie Glycerin und Trimethylolpropan. Die Hydroxylgruppen können jedoch auch durch reduktive Aminierung 15 mit Wasserstoff-Ammoniak-Gemischen unter Druck gegen primäre Aminogruppen ausgetauscht oder durch Cyanethylierung mit Acrylinitril und Hydrierung in Aminopropylenendgruppen umgewandelt sein. Die Verschließung der Hydroxylendgruppen kann dabei nicht nur nachträglich durch Umsetzung mit den Alkoholen oder mit Alkalime-20 tallaugen, Aminen und Hydroxylaminen erfolgen, sondern diese Verbindungen können wie Lewis-Säuren, z.B. Bortrifluorid, auch zu Beginn der Polymerisation als Starter eingesetzt werden. Schließlich können die Hydroxylgruppen auch durch Umsetzung mit Alkylierungsmitteln, wie Dimethylsulfat, verschlossen werden.

25 Die Alkylreste in Formel IIa und IIb können verzweigte oder unverzweigte C1-C24-Alkylreste sein, wobei C1-C12-Alkylreste bevorzugt und C1-C6-Alkylreste besonders bevorzugt sind. Als Beispiele seien Methyl, Ethyl, n-Propyl, 1-Methylethyl, n-Butyl, 1-Methyl-30 propyl, 2-Methylpropyl, 1,1-Dimethylethyl, n-Pentyl, 1-Methylbutyl, 2-Methylbutyl, 3-Methylbutyl, 2,2-Dimethylpropyl, 1-Ethylpropyl, n-Hexyl, 1,1-Dimethylpropyl, 1,2-Dimethylpropyl, 1-Methylpentyl, 2-Methylpentyl, 3-Methylpentyl, 4-Methylpentyl, 1,1-Dimethylbutyl, 1,2-Dimethylbutyl, 1,3-Dimethylbutyl, 2,2-Di-35 methylbutyl, 2,3-Dimethylbutyl, 3,3-Dimethylbutyl, 1-Ethylbutyl, 2-Ethylbutyl, 1,1,2-Trimethylpropyl, 1,2,2-Trimethylpropyl, 1-Ethyl-1-methylpropyl, 1-Ethyl-2-methylpropyl, n-Heptyl, 2-Ethylhexyl, n-Octyl, n-Nonyl, n-Decyl, n-Undecyl, n-Dodecyl, n-Tridecyl, n-Tetradecyl, n-Pentadecyl, n-Hexadecyl, n-Heptade-40 cyl, n-Octadecyl, n-Nonadecyl und n-Eicosyl genannt.

Das mittlere Molekulargewicht M_n der Polyether (A) beträgt mindestens 300 und ist in der Regel \leq 100 000. Es beträgt bevorzugt 500 bis 50 000, besonders bevorzugt 500 bis 10 000 und ganz besonders bevorzugt 500 bis 2 000.

6

Vorteilhafterweise verwendet man Homo- und Copolymerisate-von Ethylenoxid, Propylenoxid, Butylenoxid und Isobutylenoxid, die linear oder verzweigt sein können, als Pfropfgrundlage (A). Der Begriff Homopolymerisate soll dabei erfindungsgemäß auch solche 5 Polymerisate umfassen, die außer der polymerisierten Alkylenoxideinheit noch die reaktiven Moleküle enthalten, die zur Initiierung der Polymerisation der cyclischen Ether bzw. zur Endgruppenverschließung des Polymerisats eingesetzt wurden.

10 Verzweigte Polymerisate können hergestellt werden, indem man beispielsweise an niedrigmolekulare Polyalkohole (Reste R² in Formel IIa und IIb), z.B. Pentaerythrit, Glycerin und Zucker bzw. Zukkeralkohole, wie Saccharose, D-Sorbit und D-Mannit, Disaccharide, Ethylenoxid und gewünschtenfalls Propylenoxid und/oder Butylenoxide oder auch Polyglycerin anlagert.

Dabei können Polymerisate gebildet werden, bei denen mindestens eine, bevorzugt eine bis acht, besonders bevorzugt eine bis fünf der in dem Polyalkoholmolekül vorhandenen Hydroxylgruppen in Form 20 einer Etherbindung mit dem Polyetherrest gemäß Formel IIa bzw. IIb verknüpft sein können.

Vierarmige Polymerisate können erhalten werden, indem man die Alkylenoxide an Diamine, vorzugsweise Ethylendiamin, anlagert.

Weitere verzweigte Polymerisate können hergestellt werden, indem man Alkylenoxide mit höherwertigen Aminen, z.B. Triaminen, oder insbesondere Polyethyleniminen umsetzt. Hierfür geeignete Polyethylenimine haben in der Regel mittlere Molekulargewichte Mn von 300 bis 20 000, bevorzugt 500 bis 10 000 und besonders bevorzugt 500 bis 5 000. Das Gewichtsverhältnis von Alkylenoxid zu Polyethylenimin beträgt üblicherweise 100:1 bis 0,1:1, vorzugsweise 20:1 bis 0,5:1.

- 35 Es ist aber auch möglich, Polyester von Polyalkylenoxiden und aliphatischen $C_1-C_{12}-$, bevorzugt C_1-C_6 -Dicarbonsäuren oder aromatischen Dicarbonsäuren, z.B. Oxalsäure, Bernsteinsäure, Adipinsäure oder Terephthalsäure, mit mittleren Molekulargewichten von 1 500 bis 25 000 als Pfropfgrundlage (A) zu verwenden.
- Es ist weiterhin möglich, durch Phosgenierung hergestellte Polycarbonate von Polyalkylenoxiden oder auch Polyurethane von Polyalkylenoxiden und aliphatischen C₁-C₁₂-, bevorzugt C₁-C₆-Diisocyanaten oder aromatischen Diisocyanaten, z.B. Hexamethylendiisocyanat oder Phenylendiisocyanat, als Pfropfgrundlage (A) zu verwenden.

Diese Polyester, Polycarbonate oder Polyurethane können bis zu 500, bevorzugt bis zu 100 Polyalkylenoxideinheiten enthalten, wobei die Polyalkylenoxideinheiten sowohl aus Homopolymerisaten als auch aus Copolymerisaten unterschiedlicher Alkylenoxide bestehen 5 können.

Besonders bevorzugt werden Homo- und Copolymerisate von Ethylenoxid und/oder Propylenoxid als Pfropfgrundlage (A) eingesetzt, die einseitig oder beidseitig endgruppenverschlossen sein können.

10

Der besondere Vorteil von Polypropylenoxid und copolymeren Alkylenoxiden mit hohem Propylenoxidanteil liegt darin, daß die Pfropfung leicht erfolgt.

- 15 Der besondere Vorteil von Polyethylenoxid und copolymeren Alkylenoxiden mit hohem Ethylenoxidanteil besteht darin, daß bei erfolgter Pfropfung und gleicher Pfropfdichte wie bei Polypropylenoxid das Gewichtsverhältnis von Seitenkette zu Pfropfgrundlage größer ist.
- Die K-Werte der erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisate betragen üblicherweise 10 bis 150, bevorzugt 10 bis 80 und besonders bevorzugt 15 bis 60 (bestimmt nach H. Fikentscher, Cellulose-Chemie, Bd. 13, S. 58 bis 64 und 71 bis 74 (1932) in Wasser bei 25°C und Polymerkonzentrationen, die je nach K-Wert-Bereich bei 0,1 Gew.-% bis 5 Gew.-% liegen). Der jeweils gewünschte K-Wert läßt sich in an sich bekannter Weise durch die Zusammensetzung der Einsatzstoffe einstellen.
- 30 Bei dem ebenfalls erfindungsgemäßen Verfahren zur Herstellung der Pfropfpolymerisate werden die Vinylamide I in Gegenwart der Pfropfgrundlage (A) radikalisch polymerisiert.
- Die Polymerisation kann beispielsweise im Sinne einer Lösungspo35 lymerisation, Polymerisation in Substanz, Emulsionspolymerisation, umgekehrten Emulsionspolymerisation, Suspensionspolymerisation, umgekehrten Suspensionspolymerisation oder Fällungspolymerisation geführt werden. Bevorzugt sind die Polymerisation in
 Substanz und vor allem die Lösungspolymerisation, die insbeson40 dere in Gegenwart von Wasser durchgeführt wird.
 - Bei der Polymerisation in Substanz kann man so vorgehen, daß man die Vinylamide I in der Pfropfgrundlage (A) löst, die Mischung auf die Polymerisationstemperatur erhitzt und nach Zugabe eines
- 45 Radikalstarters auspolymerisiert. Die Polymerisation kann auch halbkontinuierlich durchgeführt werden, indem man zunächst einen Teil, z.B. 10 Gew.-%, der Mischung aus Pfropfgrundlage (A), Vi-

8

nylamid I und Radikalstarter vorlegt und auf Polymerisationstemperatur erhitzt und nach dem Anspringen der Polymerisation den Rest der zu polymerisierenden Mischung nach Fortschritt der Polymerisation zugibt. Man kann jedoch auch die Pfropfgrundlage (A) 5 in einem Reaktor vorlegen und auf Polymerisationstemperatur er-

- in einem Reaktor vorlegen und auf Polymerisationstemperatur erhitzen und Vinylamid I und den Radikalstarter entweder auf einmal, absatzweise oder vorzugsweise kontinuierlich zufügen und polymerisieren.
- 10 Selbstverständlich kann die oben beschriebene Pfropfpolymerisation auch in einem Lösungsmittel durchgeführt werden. Geeignete organische Lösungsmittel sind beispielsweise aliphatische und cycloaliphatische einwertige Alkohole, wie Methanol, Ethanol, n-Propanol, Isopropanol, n-Butanol, sek.-Butanol, tert.-Butanol,
- 15 n-Hexanol und Cyclohexanol, mehrwertige Alkohole, z.B. Glykole, wie Ethylenglykol, Propylenglykol und Butylenglykol, und Glycerin, Alkylether mehrwertiger Alkohole, z.B. Methyl- und Ethylether der genannten zweiwertigen Alkohole, sowie Etheralkohole, wie Diethylenglykol und Triethylenglykol, sowie cyclische Ether,

20 wie Dioxan.

Bevorzugt wird die Pfropfpolymerisation erfindungsgemäß in Wasser als Lösungsmittel durchgeführt. Hierbei sind die Pfropfgrundlage (A) und Vinylamid I in Abhängigkeit von der verwendeten Wasser25 menge mehr oder weniger gut gelöst. Das Wasser kann - teilweise oder ganz - auch im Laufe der Polymerisation zugegeben werden. Selbstverständlich können auch Mischungen von Wasser und den oben genannten organischen Lösungsmitteln zum Einsatz kommen.

- 30 Üblicherweise verwendet man 5 bis 250 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 150 Gew.-%, organisches Lösungsmittel, Wasser oder Gemisch aus Wasser und organischem Lösungsmittel, bezogen auf das Pfropfpolymerisat.
- 35 Bei der Polymerisation in Wasser werden in der Regel 10 bis 70 gew.-%ige, bevorzugt 20 bis 50 gew.-%ige Lösungen bzw. Dispersionen der erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisate erhalten, die gewünschtenfalls mit Hilfe verschiedener Trocknungsverfahren, z.B. Sprühtrocknung, Fluidized Spray Drying, Walzentrocknung oder Ge-
- 40 friertrocknung, in Pulverform überführt werden können. Durch Eintragen in Wasser kann dann zum gewünschten Zeitpunkt leicht wieder eine wässrige Lösung bzw. Dispersion hergestellt werden.

Als Radikalstarter eignen sich vor allem Peroxoverbindungen, Azoverbindungen, Redoxinitiatorsysteme und reduzierende Verbindungen. Selbstverständlich kann man auch Mischungen von Radikalstartern verwenden.

5

Beispiele für geeignete Radikalstarter sind im einzelnen: Alkalimetallperoxodisulfate, z.B. Natriumperoxodisulfat, Ammoniumperoxodisulfat, Wasserstoffperoxid, organische Peroxide, wie Diacetylperoxid, Di-tert.-butylperoxid, Diamylperoxid, Dioctanoylper-

- 10 oxid, Didecanoylperoxid, Dilauroylperoxid, Dibenzoylperoxid,
 Bis-(o-toloyl)peroxid, Succinylperoxid, tert.-Butylperacetat,
 tert.-Butylpermaleinat, tert.-Butylperisobutyrat, tert.-Butylper pivalat, tert.-Butylperoctoat, tert.-Butylperneodecanoat, tert. Butylperbenzoat, tert.-Butylperoxid, tert.-Butylpydroperoxid,
- 15 Cumolhydroperoxid, tert.-Butylperoxi-2-ethylhexanoat und Diisopropylperoxidicarbamat; Azobisisobutyronitril, Azobis(2-amidopropan)dihydrochlorid und 2,2'-Azobis(2-methylbutyronitril); Natriumsulfit, Natriumbisulfit, Natriumformaldehydsulfoxilat und Hydrazin und Kombinationen dieser Verbindungen mit Wasserstoffper-
- 20 oxid; Ascorbinsäure/Eisen(II)sulfat/Natriumperoxodisulfat, tert.-Butylhydroperoxid/Natriumdisulfit und tert.-Butylhydroperoxid/Natriumhydroxymethansulfinat.

Bevorzugte Radikalstarter sind z.B. tert.-Butylperpivalat, tert.25 Butylperoctoat, tert.-Butylperneodecanoat, tert.-Butylperoxid, tert.-Butylhydroperoxid, Azobis(2-methylpropionamidin)dihydro-chlorid, 2,2'-Azobis(2-methylbutyronitril), Wasserstoffperoxid und Natriumperoxodisulfat, denen Redoxmetallsalze, z.B. Eisensalze, in geringen Mengen zugesetzt werden können.

30

Ublicherweise werden, bezogen auf das Vinylamid I, 0,01 bis 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 5 Gew.-%, Radikalstarter eingesetzt.

- 35 Gewünschtenfalls können auch Polymerisationsregler zum Einsatz kommen. Geeignet sind die dem Fachmann bekannten Verbindungen, z.B. Schwefelverbindungen, wie Mercaptoethanol, 2-Ethylhexylthioglykolat, Thioglykolsäure und Dodecylmercaptan. Wenn Polymerisationsregler verwendet werden, beträgt ihre Einsatzmenge in
- 40 der Regel 0,1 bis 15 Gew.-%, bevorzugt 0,1 bis 5 Gew.-% und besonders bevorzugt 0,1 bis 2,5 Gew.-%, bezogen auf Vinylamid I.

Die Polymerisationstemperatur liegt in der Regel bei 30 bis 200°C, bevorzugt bei 50 bis 150°C und besonders bevorzugt bei 75 bis 45 110°C.

WO 03/042263

PCT/EP02/12554

Die Polymerisation wird üblicherweise unter atmosphärischem Druck durchgeführt, kann jedoch auch unter vermindertem oder erhöhtem Druck, z.B. bei 1 oder 5 bar, ablaufen.

- 5 Die erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisate eignen sich hervorragend als Farbstoffübertragungsinhibitoren beim Waschen von farbigen Textilien. Sie verhindern nicht nur die Farbstoffübertragung wirkungsvoll, sondern sind auch universell in den verschiedensten Waschmitteln einsetzbar und einformulierbar und mit den üblichen 10 Waschmittelkomponenten verträglich.
- Die erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisate werden in der Regel in Mengen von 0,05 bis 5 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 2 Gew.-%, in Waschmittelformulierungen eingesetzt. Sie sind sowohl für Voll15 waschmittel als auch für Spezialwaschmittel, wie Colorwaschmittel, geeignet. In farbschonenden Colorwaschmitteln kommen sie üblicherweise in Mengen von 0,1 bis 1,5 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 1 Gew.-%, zum Einsatz.
- 20 Die Waschmittel können dabei pulverförmig sein oder in flüssiger Einstellung vorliegen. Sie enthalten die üblicherweise verwendeten anionischen und/oder nichtionischen Tenside in Mengen von 2 bis 50 Gew.-%, vorzugsweise 8 bis 30 Gew.-%. Besonders bevorzugt werden phosphatfreie oder phosphatreduzierte Waschmittel hergestellt, die einen Phosphatgehalt von höchstens 25 Gew.-%, berechnet als Pentanatriumtriphosphat, enthalten. Die Waschmittel können auch in Granulatform oder als sogenannte Kompaktwaschmittel vorliegen, die eine Dichte von 500 bis 950 g/l haben.
- 30 Geeignete anionische Tenside sind beispielsweise $C_8-C_{22}-$, vorzugsweise $C_{10}-C_{18}-$ Fettalkoholsulfate, z.B. $C_9/C_{11}-$ Alkoholsulfat, $C_{12}/C_{13}-$ Alkoholsulfate, Cetylsulfat, Myristylsulfat, Palmitylsulfat, Stearylsulfat und Talgfettalkoholsulfat.
- 35 Weitere geeignete anionische Tenside sind sulfatierte alkoxylierte C_8 - C_{22} -, vorzugsweise C_{10} - C_{18} -Alkohole bzw. deren lösliche Salze. Verbindungen dieser Art werden beispielsweise dadurch hergestellt, daß man zunächst den Alkohol alkoxyliert und das Alkoxylierungsprodukt anschließend sulfatiert. Für die Alkoxylierung
- 40 verwendet man bevorzugt Ethylenoxid, wobei man pro mol Fettalkohol 2 bis 50 mol, insbesondere 3 bis 20 mol, Ethylenoxid einsetzt. Die Alkoxylierung kann jedoch auch mit Propylenoxid oder mit Butylenoxid durchgeführt werden. Selbstverständlich können die Alkylenoxide auch in Kombination zum Einsatz kommen. Die alkoxylierten Alkohole können die Ethylenoxid-, Propylenoxid- und/

11

oder Butylenoxideinheiten dann in Form von Blöcken oder in statistischer Verteilung enthalten.

Außerdem als anionische Tenside geeignet sind Alkylsulfonate, 5 insbesondere C_8 - C_{24} - und vor allem C_{10} - C_{18} -Alkylsulfonate, sowie Seifen, z.B. die Salze von aliphatischen C_8 - C_{24} -Carbonsäuren.

Weitere geeignete anionische Tenside sind C_9-C_{20} -linear-Alkylben-zolsulfonate (LAS). Ihre Einsatzmenge kann im allgemeinen bis zu 10 8 Gew.-% betragen.

Die anionischen Tenside werden dem Waschmittel vorzugsweise in Form von Salzen zugegeben. Geeignete Kationen sind Alkalimetallionen, wie Natrium-, Kalium- und Lithiumionen, und Ammoniumionen, z.B. Hydroxyethylammonium-, Di(hydroxyethyl)ammonium- und Tri(hydroxyethyl)ammoniumionen.

Als nichtionische Tenside eignen sich beispielsweise alkoxylierte C₈-C₂₂-, insbesondere C₁₀-C₁₈-Alkohole. Die Alkoxylierung kann mit 20 Ethylenoxid, Propylenoxid und/oder Butylenoxid durchgeführt werden. Die alkoxylierten Alkohole können die Alkylenoxideinheiten dann in Form von Blöcken oder in statistischer Verteilung enthalten. Pro mol Alkohol verwendet man 2 bis 5, vorzugsweise 3 bis 20 mol, mindestens eines dieser Alkylenoxide. Bevorzugt setzt man 25 als Alkylenoxid Ethylenoxid ein.

Weitere geeignete nichtionische Tenside sind $C_8-C_{22}-$, insbesondere $C_{10}-C_{18}-Alkylpolyglucoside.$ Diese Verbindungen enthalten 1 bis 20, vorzugsweise 1,1 bis 5 Glucosideinheiten.

Eine weitere Klasse geeigneter nichtionischer Tenside sind N-Alkylglucamide der Strukturen

bei denen D $C_6-C_{22}-Alkyl$, bevorzugt $C_{10}-C_{18}-Alkyl$, E Wasserstoff oder $C_1-C_4-Alkyl$, bevorzugt Methyl, und G Polyhydroxy- $C_5-C_{12}-alkyl$ 40 mit mindestens 3 Hydroxylgruppen, bevorzugt Polyhydroxy- $C_5-C_6-al-kyl$, bedeuten. Beispielsweise erhält man derartige Verbindungen durch Acylierung von reduzierend aminierten Zuckern mit Säurechloriden von $C_{10}-C_{18}-C$ arbonsäuren.

12

Vorzugsweise enthalten die Waschmittelformulierungen mit 3 bis 12 mol Ethylenoxid ethoxylierte C_{10} - C_{16} -Alkohole, insbesondere ethoxylierte Fettalkohole, als nichtionische Tenside.

5 Die pulverförmigen und granulatförmigen Waschmittel sowie gegebenenfalls auch strukturierte Flüssigwaschmittel enthalten außerdem einen oder mehrere anorganische Builder.

Als anorganische Builder eignen sich dabei alle üblichen Verbin-10 dungen, wie Alumosilikate, Silikate, Carbonate und Phosphate.

Als Beispiele seien im einzelnen Alumosilikate mit ionenaustauschenden Eigenschaften, wie Zeolithe, z.B. Zeolith A, X, B, P, MAP und HS in ihrer Na-Form und in Formen, in denen Na teilweise 15 gegen andere Kationen, wie Li, K, Ca, Mg oder Ammonium ausgetauscht ist, genannt.

Bei den Silikaten eignen sich z.B. amorphe und kristalline Silikate, wie amorphe Disilikate, kristalline Disilikate, z.B. das 20 Schichtsilikat SKS-6 (Clariant AG). Die Silikate können in Form ihrer Alkali-, Erdalkali- oder Ammoniumsalze eingesetzt werden. Vorzugsweise werden Na-, Li- und Mg-Silikate verwendet.

Als anorganische Builder geeignete Carbonate und Hydrogencarbo25 nate können ebenfalls in Form ihrer Alkali-, Erdalkali- und Ammoniumsalze zum Einsatz kommen. Bevorzugt sind Na-, Li- und Mg-Carbonate und -Hydrogencarbonate, besonders bevorzugt sind Natriumcarbonat und/oder Natriumhydrogencarbonat. Als geeignetes Phosphat sei insbesondere Natriumtriphosphat genannt.

Die anorganischen Builder können in den Waschmitteln in Mengen von 5 bis 60 Gew.-% enthalten sein. Sie können allein oder in beliebigen Kombinationen miteinander in das Waschmittel eingearbeitet werden. In pulver- und granulatförmigen Waschmitteln werden

- 35 sie in Mengen von 10 bis 60 Gew.-%, vorzugsweise 20 bis 50 Gew.-%, zugesetzt. In strukturierten (mehrphasigen) Flüssigwaschmitteln werden anorganische Builder in Mengen bis zu 40 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 20 Gew.-%, eingesetzt. Sie werden dabei in den flüssigen Formulierungsbestandteilen suspendiert.
 - Die Waschmittel enthalten zusätzlich zu den anorganischen Buildern eine oder mehrere niedrigmolekulare Polycarboxylate als organische Cobuilder.
- 45 Geeignete Polycarboxylate sind beispielsweise:

PCT/EP02/12554

WO 03/042263

13

(1) Polymaleinsäuren, die durch Polymerisation von Maleinsäureanhydrid in aromatischen Kohlenwasserstoffen in Gegenwart von Radikale bildenden Initiatoren und anschließende Hydrolyse der Anhydridgruppen des Polymerisats erhältlich sind. Die mittleren Molekulargewichte M $_{\!\scriptscriptstylef w}$ dieser Polymaleinsäuren betragen vorzugsweise 800 bis 5 000.

- (2) Copolymerisate ungesättigter C_4-C_8 -Dicarbonsäuren, wie Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure und Citraconsäure, bevorzugt Maleinsäure, wobei als Comonomere 10
 - monoethylenisch ungesättigte C_3-C_8-M onocarbonsäuren, (i) wie Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure und Vinylessigsäure, bevorzugt Acrylsäure und Methacrylsäure,
- 15 C2-C22-Monoolefine, Vinyl-C1-C8-alkylether, Styrol, (ii) Vinylester von C_1 - C_8 -Carbonsäuren, (Meth) Acrylamid und Vinylpyrrolidon, bevorzugt C_2 - C_6 - α -Olefine, Vinyl-C1-C4-alyklether, Vinylacetat und Vinylpropionat, Hydroxyalkylacrylate, wie Hydroxyethylacrylat, Hydroxy-20 n-propylacrylat, Hydroxy-n-butylacrylat, Hydroxyisobutylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat, Hydroxypropylmethacrylat und Hydroxyisopropylacrylat,
- (Meth) Acrylester von einwertigen C1-C8-Alkoholen, (iii) 25 (Meth) Acrylnitril, (Meth) Acrylamide von C1-C8-Alkylaminen, N-Vinylformamid und N-Vinylimidazol

in Betracht kommen. Die Copolymerisate können die Monomere 30 der Gruppe

- in Mengen bis zu 95 Gew.-%, (i)
- in Mengen bis zu 60 Gew.-% und (ii)
- 35 (iii) in Mengen bis zu 20 Gew.-%

5

45

einpolymerisiert enthalten. Die Copolymerisate können Einheiten von 2, 3, 4 oder gegebenenfalls auch 5 verschiedenen Monomeren enthalten. 40

Falls die Copolymerisate der Gruppe (ii) Vinylester- oder Vinylformamideinheiten einpolymerisiert enthalten, können diese auch teilweise oder vollständig zu Vinylalkohol- bzw. Vinylamineinheiten hydrolysiert vorliegen.

Als Copolymerisate von Dicarbonsäuren eignen sich vorzugs-

weise:

40

14

- · Copolymerisate aus Maleinsäure und Acrylsäure im Gewichtsverhältnis 10:90 bis 95:5, besonders bevorzugt 5 30:70 bis 90:10, mit mittleren Molekulargewichten Mw insbesondere bis zu 10 000, vor allem 1 000 bis 6 000,

- Terpolymere aus Maleinsäure, Acrylsäure und einem Vinylester einer C₁-C₃-Carbonsäure im Gewichtsverhältnis 10 10 (Maleinsäure) : 90 (Acrylsäure + Vinylester) bis 95:10, wobei das Gewichtsverhältnis von Acrylsäure zu Vinylester von 20:80 bis 80:20 betragen kann,
- insbesondere Terpolymere aus Maleinsäure, Acrylsäure und 15 Vinylformiat, Vinylacetat oder Vinylproprionat im Gewichtsverhältnis 20 (Maleinsäure) : 80 (Acrylsäure + Vinylester) bis 90:10, wobei das Gewichtsverhältnis von Acrylsäure zu Vinylester von 30:70 bis 70:30 betragen kann, mit mittleren Molekulargewichten $M_{\rm w}$ insbesondere 20 bis zu 10 000, vor allem 1 000 bis 7 000,
- Copolymerisate von Maleinsäure mit C_2 - C_8 - α -Olefinen, bevorzugt Ethylen, Propylen, Isobuten und Diisobuten, im Molverhältnis 40:60 bis 80:20, bevorzugt 50:50, mit mitt-25 leren Molekulargewichten M_w insbesondere von 1 000 bis 7 000.
- (3) Pfropfpolymerisate ungesättigter Carbonsäuren auf niedrigmolekulare Kohlenhydrate bzw. hydrierte Kohlenhydrate. 30
- Geeignete ungesättigte Carbonsäuren sind beispielsweise Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure, Citraconsäure, Acrylsäure, Methacrylsäure, Crotonsäure und Vinylessigsäure sowie Mischungen aus Acrylsäure und Maleinsäure, die z.B. in Mengen 35 von 40 bis 95 Gew.-%, bezogen auf die zu pfropfende Komponente, aufgepfropft werden. Zur Modifizierung können zusätzlich bis zu 30 Gew.-%, bezogen auf die zu pfropfende Komponente, weitere monoethylenisch ungesättigte Monomere einpolymerisiert vorliegen. Geeignete modifizierende Monomere sind die oben genannten Monomere der Gruppen (ii) und (iii) sowie Acrylamido-2-methylpropansulfonsäure und Natriumvinylsulfonat.
- Als Pfropfgrundlage sind abgebaute Polysaccharide, z.B. saure 45 oder enzymatisch abgebaute Stärken, Inuline oder Zellulose, reduzierte (hydrierte oder hydrierend aminierte) abgebaute

15

5

45

Polysaccharide, z.B. Mannit, Sorbit, Aminosorbit und Glucamin, Zucker, z.B. Glucose, sowie Polyalkylenglykole mit mittleren Molekulargewichten Mw bis zu 5 000, z.B. Polyethylenglykole, Ethylenoxid/Propylenoxid-Blockcopolymere, Ethylenoxid/Butylenoxid-Blockcopolymere, statistische Ethylenoxid/Propylenoxid-Copolymerisate und statistische Ethylenoxid/Butylenoxid-Copolymerisate, und alkoxylierte ein- und mehrwertige C1-C22-Alkohole geeignet.

- Bevorzugt werden aus dieser Gruppe gepfropfte abgebaute bzw. abgebaute reduzierte Stärken und gepfropfte Polyethylenoxide eingesetzt, wobei 20 bis 80 Gew.-% Monomere, bezogen auf die pfropfkomponente, bei der Pfropfpolymerisation zum Einsatz kemmen. Zur Pfropfung wird vorzugsweise eine Mischung von Maleinsäure und Acrylsäure im Verhältnis von 90:10 bis 10:90 verwendet. Die mittleren Molekulargewichte Mw dieser Pfropfpolymerisate betragen vorzugsweise bis zu 10 000 und insbesondere 1 000 bis 7 000.
- 20 (4) Polyglyoxylsäuren mit unterschiedlich strukturierten Endgruppen und mittleren Molekulargewichten $M_{\rm w}$ von bis zu 10 000, insbesondere von 1 000 bis 7 000.
 - (5) Polyamidocarbonsäuren und modifizierte Polyamidocarbonsäuren.
- 25 Vorzugsweise verwendet man Polyasparaginsäuren und Cokondensate der Asparaginsäure mit weiteren Aminosäuren, C4-C25-Monound -Dicarbonsäuren oder C_4 - C_{25} -Mono- und -Diaminen. Besonders bevorzugt werden in phosphorhaltigen Säuren hergestellte mit C6-C22-Mono- oder -Dicarbonsäuren oder C6-C22-Mono- oder -Di-30 aminen modifizierte Polyasparaginsäuren eingesetzt. Ganz besonders bevorzugt sind solche modifizierten Polyasparaginsäuren, die durch Kondensation von Asparaginsäure mit 5 bis 25 mol-%, bezogen auf Asparaginsäure, Tridecylamin oder Oleylamin und mindestens 5 Gew.-%, bezogen auf Asparagin-35 säure, Phosphorsäure oder phosphoriger Säure bei Temperaturen von 150 bis 230°C und Hydrolyse und Neutralisation der Cokondensate erhältlich sind. Die mittleren Molekulargewichte M_{w} dieser Polykondensate betragen vorzugsweise bis zu 10 000 und insbesondere 1 000 bis 7 000. 40
 - (6) Kondensationsprodukte der Zitronensäure mit Hydroxycarbonsäuren oder Polyhydroxyverbindungen mit mittleren Molekulargewichten $M_{\rm w}$ bis zu 10 000, vorzugsweise bis zu 5 000.

16

Die organischen Cobuilder sind in den pulver- und granulatförmigen sowie in den strukturierten flüssigen Waschmittelformulierungen in Mengen von 0,5 bis 15 Gew.-%, vorzugsweise 1 bis 8 Gew.-%, enthalten. In flüssigen Waschmittelformulierungen sind sie in 5 Mengen von 0,5 bis 20 Gew.-%, bevorzugt 1 bis 10 Gew.-%, besonders bevorzugt 1,5 bis 7,5 Gew.-%, enthalten.

Die pulver- und granulatförmigen Vollwaschmittel enthalten außerdem ein Bleichsystem, bestehend aus mindestens einem Bleichmit-10 tel, gegebenenfalls in Kombination mit einem Bleichaktivator und/ oder einem Bleichkatalysator.

Geeignete Bleichmittel sind Perborate und Percarbonate in Form ihre Alkalimetallsalze, insbesondere ihrer Na-Salze. Sie sind in 15 Mengen von 5 bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 25 Gew.-%, in den Formulierungen enthalten.

Weitere geeignete Bleichmittel sind anorganische und organische Persäuren in Form ihrer Alkalimetall- oder Magnesiumsalze oder 20 teilweise auch in Form der freien Säuren. Beispiele für geeignete organische Percarbonsäuren und deren Salze sind Mg-Monoperphthalat, Phthalimidopercapronsäure und Dodecan-1,10-dipersäure. Beispiel für ein anorganisches Persäuresalz ist K-Peroxomonosulfat (Oxon).

25

Geeignete Bleichaktivatoren sind z.B.:

- Acylamine, wie Tetraacetylethylendiamin, Tetraacetylglycoluril, N,N'-Diacetyl-N,N'-dimethylharnstoff und 1,5-Diacetyl-2,4-dioxohexahydro-1,3,5-triazin,
 - acylierte Lactame, wie Acetylcaprolactam, Octanoylcaprolactam und Benzoylcaprolactam,
- 35 substituierte Phenolester von Carbonsäuren, wie Na-Acetoxybenzolsulfonat, Na-Octanoyloxybenzolsulfonat und Na-Nonanoyloxybenzolsulfonat,
 - acylierte Zucker, wie Pentaacetylglucose,

40

- Anthranilderivate, wie 2-Methylanthranil und 2-Phenylanthranil,
- Enolester, wie Isopropenylacetat,

45

- Oximester, wie O-Acetylacetonoxim,

17

- Carbonsäureanhydride, wie Phthalsäureanhydrid und Essigsäureanhydrid.

Vorzugsweise werden Tetraacetylethylendiamin und Na-Nonanoyloxy-5 benzolsulfonate als Bleichaktivatoren eingesetzt.

Die Bleichaktivatoren sind in Vollwaschmitteln in Mengen von 0,1 bis 15 Gew.-%, vorzugsweise in Mengen von 1 bis 8 Gew.-%, besonders bevorzugt in Mengen von 1,5 bis 6 Gew.-% enthalten.

10

Geeignete Bleichkatalysatoren sind quaternisierte Imine und Sulfonimine und Mn-Komplexe. Falls Bleichkatalysatoren in den Waschmittelformulierungen eingesetzt werden, sind sie in Mengen von bis 24 1,5 Gew.-%, vorzugsweise bis zu 0,5 Gew.-%, im Fall der sehr aktiven Mn-Komplexe in Mengen bis zu 0,1 Gew.-% enthalten.

Die Waschmittel enthalten vorzugsweise ein Enzymsystem. Dabei handelt es sich üblicherweise um Proteasen, Lipasen, Amylasen oder Cellulasen. Das Enzymsystem kann auf ein einzelnes Enzym beschränkt sein oder eine Kombination verschiedener Enzyme beinhalten. Von den handelsüblichen Enzymen werden den Waschmitteln in der Regel Mengen von 0,1 bis 1,5 Gew.-%, vorzugsweise 0,2 bis 1 Gew.-%, des konfektionierten Enzyms zugesetzt. Geeignete Proteasen sind z.B. Savinase und Esperase (Hersteller Novo Nordisk), eine geeignete Lipase ist z.B. Lipolase (Hersteller Novo Nordisk), eine geeignete Cellulase ist z.B. Celluzym (Hersteller ebenfalls Novo Nordisk).

Die Waschmittel enthalten vorzugsweise außerdem Soil-Release-Po30 lymere und/oder Vergrauungsinhibitoren. Dabei handelt es sich
z.B. um Polyester aus einseitig mit zwei- und/oder mehrwertigen
Alkoholen, insbesondere Ethylenglykol und/oder Propylenglykol,
verschlossenen Polyethylenoxiden (Alkoholkomponente) und aromatischen Dicarbonsäuren oder aromatischen und aliphatischen Dicar35 bonsäuren (Säurekomponente).

Weitere geeignete Soil-Release-Polymere sind amphiphile Pfropfund Copolymerisate von Vinyl- und/oder Acrylestern auf bzw. mit Polyalkylenoxiden und modifizierte Cellulosen, z.B. Methylcellu-40 lose, Hydroxypropylcellulose und Carboxymethylcellulose.

Bevorzugt eingesetzte Soil-Release-Polymere sind Pfropfpolymerisate von Vinylacetat auf Polyethylenoxid des mittleren Molekulargewichts M_w 2 500 bis 8 000 im Gewichtsverhältnis 1,2:1 bis 3:1, sowie handelsübliche Polyethylenterephthalat/Polyoxyethylenterephthalate des mittleren Molekulargewichts M_w 3 000 bis 25 000 aus Polyethylenoxiden des mittleren Molekulargewichts M_w 750 bis

18

5 000 mit Terephthalsäure und Ethylenoxid und einem Molverhältnis von Polyethylenterephthalat zu Polyoxyethylenterephthalat von 8:1 bis 1:1 und Blockpolykondensate, die Blöcke aus (a) Ester-Einheiten aus Polyalkylenglykolen eines mittleren Molekulargewichts $M_{\rm w}$ 5 von 500 bis 7 500 und aliphatischen Dicarbonsäuren und/oder Monohydroxymonocarbonsäuren und (b) Ester-Einheiten aus aromatischen Dicarbonsäuren und mehrwertigen Alkoholen enthalten. Diese amphiphilen Blockpolymerisate haben mittlere Molekulargewichte Mw von 1 500 bis 25 000.

10

Vergrauungsinhibitoren und Soil-Release-Polymere sind in den Waschmittelformulierungen in Mengen von 0 bis 2,5 Gew.-%, bevorzugt 0,2 bis 1,5 Gew.-%, besonders bevorzugt 0,3 bis 1,2 Gew.-%, enthalten.

15

Beispiele

- Herstellung erfindungsgemäßer Pfropfpolymerisate
- 20 Die in den Beispielen angegebenen K-Werte wurden nach H. Fikentscher, Cellulose-Chemie, Bd. 13, S. 58 bis 64 und 71 bis 74 (1932) bei 25°C in 1 gew.-%iger wäßriger Lösung bestimmt.

Beispiel 1

25

In einem Reaktor mit Stickstoffzuführung, Rückflußkühler, Rührund Dosiervorrichtung wurden 120 g Polyethylenglykol mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 9 000 und 120 g Wasser unter Stickstoffzufuhr auf ca. 80°C Innentemperatur erhitzt. Dann wurde 30 mit der Zugabe einer Mischung von 280 g Vinylpyrrolidon und 2,8 g Mercaptoethanol begonnen. Dabei wurden zunächst 5 Gew.-% dieser Mischung auf einmal und der Rest nach 15 min kontinuierlich in 6 h zugegeben. Gleichzeitig mit der ersten Zugabe dieser Mischung wurde mit der kontinuierlichen 7stündigen Zugabe von 3,5 g tert.-35 Butylperpivalat in 60 g Isopropanol begonnen. Nach Beendigung dieses Zulaufs und Zugabe von 100 g Wasser wurde weitere 2 h bei 80°C gerührt. Anschließend wurden weitere 1,4 g tert.-Butylperpivalat in 8 g Isopropanol zugegeben und weitere 2 h bei 80°C gerührt. Der letzte Schritt wurde noch 2 mal wiederholt. Anschlie-40 Bend wurde auf 100°C erhitzt und eine Wasserdampfdestillation (1 h) durchgeführt. Es wurde eine Lösung mit einem K-Wert von 27,2 und einem Feststoffgehalt von 47,7 Gew.-% erhalten.

Beispiel 2

19

Es wurde analog Beispiel 1 vorgegangen, jedoch wurden 80 grades Polyethylenglykols und 80 g Wasser, eine Mischung von 320 g Vinglpyrrolidon und 3,2 g Mercaptoethanol sowie 4 g tert.—Butylperpivalat in 60 g Isopropanol und weitere 1,6 g tert.—Butylperpivalat in 8 g Isopropanol (2 mal wiederholt) eingesetzt. Nach Zugabe von 100 g Wasser wurde eine Lösung mit einem K-Wert von 25 und einem Feststoffgehalt von 49 Gew.—% erhalten.

II) Prüfung erfindungsgemäßer Pfropfpolymerisate als Farbübertra-gungsinhibitoren in Waschmitteln

Die erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisate wurden als Farbübertragungsinhibitoren in Waschmitteln geprüft. Dafür wurden beispielhaft ein granuläres Waschmittel (WM 1) und ein Flüssigwaschmittel (WM 2) der in Tabelle 1 aufgeführten Zusammensetzung hergestellt, die jeweils 0,15 Gew.-% Pfropfpolymerisat enthielten. Dann wurde weißes Baumwoll-Prüfgewebe unter den in Tabelle 2 genannten Waschbedingungen in Gegenwart von Farbstoff, der der Waschflotte als 0,03 bzw. 0,06 gew.-%ige wässrige Lösung zugesetzt wurde, ge-20 waschen.

Die Messung der Anfärbung des Prüfgewebes erfolgte photometrisch mit dem Photometer Elrepho 2000 (Datacolor). Die Remission (in %) wurde bei der Wellenlänge der jeweiligen maximalen Absorption der verschiedenen Farbstoffe gemessen. Der Weißgrad des Testgewebes nach der Wäsche diente zur Beurteilung der Anfärbung. Die in Tabelle 3a und 3b angegebenen Messwerte wurden durch mehrfache Wiederholung und Mittelwertbildung gesichert.

30 In Tabelle 3a und 3b sind auch die Ergebnisse der zum Vergleich ohne Farbstoffübertragungsinhibitor (V1) bzw. mit einem analog Beispiel 2 der DE-A-100 36 713 unter Verwendung eines Polyethy-lenglykols mit einem mittleren Molekulargewicht Mn von 9 000 hergestellten Pfropfpolymerisat als Farbstoffübertragungsinhibitor (V2) durchgeführten Waschversuche aufgeführt.

Tabelle 1: Zusammensetzung der Waschmittel (WM)

		WM1	WM 2
	Inhaltsstoffe	Menge in	Menge in
	•	Gew%	Gew.−%
5	C ₁₂ /C ₁₄ -Fettalkoholsulfat		27
9	C ₁₂ /C ₁₄ -Fettalkoholethoxylat		7
	Zitronensäure		2
	C ₁₂ /C ₁₄ -Alkylbenzolsulfonat	9	
	C ₁₃ /C ₁₅ -Talgfettalkohol, umgesetzt mit 7 EO	6,6	6
	Kokosfettsäure		5
10	KOH		
	Borax		2,2
	Propylenglykolmonomethylether		10
	Ethanol		
	Seife	1,8	1,4
15	Zeolith A	45	
13	Polycarboxylat (Acrylsäure/Maleinsäure-Co- polymerisat (w/w 70:30, Mw 70 000)	5	
	Magnesiumsilikat	0,8	
	Natriumcarbonat	7,0	
	Trinatriumcitrat x 2 H ₂ 0	12	
20	Carboxymethylcellulose, Na-Salz	0,8	
	Pfropfpolymerisat (ber. 100%)	0,15	0,15
	Wasser	ad 100	ad 100

Tabelle 2: Waschbedingungen

25		WM 1	WM 2	
	Gerät	Launder-O-meter	Launder-O-meter	
	Zyklen	1	1	
	Dauer	30 min	30 min	
30	Wasserhärte	3,0 mmol Ca ²⁺ /1, Molverhältnis Ca:Mg:HCO ₃ : 4:1:8	3,0 mmol Ca ²⁺ /1, Molverhältnis Ca:Mg:HCO ₃ : 4:1:8	
	Temperatur	60°C	60°C	
	Farbstoffeintrag	Farbstofflösung	Farbstofflösung	
	Prüfgewebe	Baumwolläppchen	Baumwolläppchen	
	Flottenmenge	250 ml	250 ml	
35	Flottenverhältnis	1:12,5	1:12,5	
	Waschmittelkonzentration	4,5 g/l	6 g/l	

Tabelle 3a: Waschergebnisse WM 1

40	Pfropfpolymerisat aus Bsp.	% Remission Direktblau 71	<pre>% Remission Direktrot 212</pre>
	1	61,9	56,3
	2	62,2	57,1
٠	V1 (kein Zusatz)	56,1	53,6
	V2	58,5	54,8
45	Weißgrad vor der Wäsche	79,8	78,8

Tabelle 3b: Waschergebnisse WM 2

Pfropfpolymerisat aus Bsp.	% Remission Direktblau 71	% Remission Direktrot 212	% Remission Direktschwarz 22
1	64,7	56,0	68,4
2	62,9	56,1	68,9
V1 (kein Zusatz)	57,0	54,2	68,0
V2	58,4	54,2	67,1
Weißgrad vor der Wäsche	79,8	78,8	80,0

Die erhaltenen Waschergebnisse belegen die sehr gute Wirksamkeit der erfindungsgemäßen Pfropfpolymerisate als Farbübertragungsinhibitoren.

5

Patentansprüche

- 1. Pfropfpolymerisate, enthaltend
 - (A) eine polymere Pfropfgrundlage, die keine monoethylenisch ungesättigten Einheiten aufweist, und
- (B) durch Polymerisation eines cyclischen N-Vinylamids der
 allgemeinen Formel I

in der R C₁-C₅-Alkyl und R¹ Wasserstoff oder C₁-C₄-Alkyl bedeuten, gebildete polymere Seitenketten,

wobei der Anteil der Seitenketten (B) am Gesamtpolymerisat ≥ 60 Gew.-% beträgt.

- 25 2. Pfropfpolymerisate nach Anspruch 1, bei denen die Seitenketten (B) aus polymerisiertem N-Vinylpyrrolidon gebildet sind.
- Pfropfpolymerisate nach Anspruch 1 oder 2, die als Pfropfgrundlage (A) einen Polyether eines mittleren Molekulargewichts Mn von mindestens 300 der allgemeinen Formel IIa oder IIb

35
$$R^2 = (R^3 - O)_{n} (R^4 - O)_{v} (R^5 - O)_{w} = A - (R^3 - O)_{u} (R^4 - O)_{v} (R^5 - O)_{w} = R^6$$

in denen die Variablen unabhängig voneinander folgende Bedeutung haben:

PCT/EP02/12554

WO 03/042263

23

- Hydroxy, Amino, C₁-C₂₄-Alkoxy, R⁸-COO-, R⁸-NH-COO-, Poly- R^2 alkoholrest;
- gleich oder verschieden und jeweils $-(CH_2)_2-$, R³ bis R⁵ $-(CH_2)_3-$, $-(CH_2)_4-$, $-CH_2-CH(CH_3)-$, 5 $-CH_2-CH(CH_2-CH_3)-$, $-CH_2-CHOR^9-CH_2-$;
 - Wasserstoff, Amino- C_1 - C_6 -alkyl, C_1 - C_{24} -Alkyl, R^8 - C^0 -, R6 R8-NH-CO-;

10 $C_1-C_{20}-$ Alkylen, dessen Kohlenstoffkette durch 1 bis 10 R^7 Sauerstoffatome in Etherfunktion unterbrochen sein kann;

 R^8 $C_1-C_{24}-Alkyl;$

15

- Wasserstoff, C₁-C₂₄-Alkyl, R⁸-CO-; R9
- -CO-O-, -CO-B-CO-O-, -CO-NH-B-NH-CO-O-;
- -(CH₂)_t-, gewünschtenfalls substituiertes Arylen; 20
 - 1 oder, wenn R² einen Polyalkoholrest bedeutet, 1 bis 8; n
- 0 bis 500; 25
 - 1 bis 12; t
 - gleich oder verschieden und jeweils 1 bis 5000;
- 30 gleich oder verschieden und jeweils 0 bis 5000;
 - gleich oder verschieden und jeweils 0 bis 5000;
- enthalten. 35

- Pfropfpolymerisate nach den Ansprüchen 1 bis 3, die als Pfropfgrundlage (A) Polyalkylenoxide, einseitig endgruppenverschlossene Polyalkylenoxide und/oder beidseitig endgruppenverschlossene Polyalkylenoxide enthalten. 40
 - Verfahren zur Herstellung von Pfropfpolymerisaten gemäß den Ansprüchen 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß man das cyclische N-Vinylamid der Formel I in Gegenwart der Pfropfgrundlage (A) radikalisch polymerisiert.

6. Verwendung von Pfropfpolymerisaten gemäß den Ansprüchen 1 bis 4 als Farbübertragungsinhibitoren in Waschmitteln.

10 .

THIS PAGE BLANK (UST

- (19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro
- SHP)



(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 22. Mai 2003 (22.05.2003)

PCT

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/042263 A3

- (51) Internationale Patentklassifikation⁷: C08F 283/06, C11D 3/37, C08F 291/00 // (C08F 283/06, 226:06)
- (21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP02/12554

(22) Internationales Anmeldedatum:

11. November 2002 (11.11.2002)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

- (30) Angaben zur Priorität: 101 56 134.2 16. November 2001 (16.11.2001) DF
- (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US): BASF AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; 67056 Ludwigshafen (DE).
- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): BAUM, Pia [DE/DE]; Carl-Bosch-Ring 2, 67227 Frankenthal (DE). MÜLLER, Christine [DE/DE]; Gartenstr. 13, 67063 Ludwigshafen (DE). OSWALD, Anke [DE/DE]; Landhausstr. 6, 67459 Böhl-Iggelheim (DE). POTTHOFF-KARL, Birgit [DE/DE]; Grünerstr. 7, 67061 Ludwigshafen (DE).
- (74) Gemeinsamer Vertreter: BASF AKTIENGE-SELLSCHAFT; 67056 Ludwigshafen (DE).

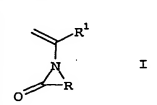
- (81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.
- (84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

- mit internationalem Recherchenbericht
- vor Ablauf der f\(\text{ir}\) Änderungen der Anspr\(\text{ich}\) che geltenden
 Frist; Ver\(\text{offentlichung}\) wird wiederholt, falls \(\text{Anderungen}\) eintreffen
- (88) Veröffentlichungsdatum des internationalen
 Recherchenberichts: 6. November 2003

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

- (54) Title: GRAFT POLYMER COMPRISING SIDECHAINS CONTAINING CYCLIC N-VINYLAMIDES
- (54) Bezeichnung: PFROPFPOLYMERISATE MIT CYCLISCHE N-VINYLAMIDE ENTHALTENDEN SEITENKETTEN



- (57) Abstract: Graft polymer comprising (A) a polymeric graft skeleton, with no monoethylenic unsaturated units and (B) polymer sidechains formed by polymerisation of a cyclic N-vinylamide of general formula (I), where $R = C_1 C_5$ alkyl and $R^1 = H$ or $C_1 C_4$ alkyl, wherein the proportion of the sidechains (B) comprises ≥ 60 wt. % of the total polymer.
- (57) Zusammenfassung: Pfropfpolymerisate, enthaltend (A) eine polymere Pfropfgrundlage, die keine monoethylenisch ungesättigten Einheiten aufweist, und (B) durch Polymerisation eines cyclischen N-Vinylamids der allgemeinen Formel (I) in der R C₁-C₅-Alkyl und R^I Wasserstoff
- oder C_1 - C_4 -Alkyl bedeuten, gebildete polymere Seitenketten, wobei der Anteil der Seitenketten (B) am Gesamtpolymerisat ≥ 60 Gew.-% beträgt.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermonal Application No
PCT/EP 02/12554

A. CLASSII IPC 7	FICATION OF SUBJECT MATTER CO8F283/06 C11D3/37 C08F291/	00 //(C08F283/06,226	:06)
	•		
<u>`</u>	International Patent Classification (IPC) or to both national classifica	tion and IPC	
	SEARCHED currentation searched (classification system followed by classification)	n symbols)	
IPC 7	CO8F C11D		
Documentet	ion searched other than minimum documentation to the extent that s	uch documents are included in the fields se	erched
Electronic d	ata base consulted during the international search (name of data base	se and, where practical, search terms used)
EPO-In	ternal		
C. DOCUMI	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rel	evant passages	Relevant to claim No.
х	US 4 904 408 A (KUD ALEXANDER ET 27 February 1990 (1990-02-27) claim 1	AL)	1-6
х	US 4 048 301 A (PAPANTONIOU CHRIS 13 September 1977 (1977-09-13) the whole document	STOS)	1-5
Х	DE 100 36 713 A (NIPPON CATALYTIC IND) 17 May 2001 (2001-05-17) cited in the application the whole document	CHEM	1-6
x	US 4 091 030 A (SCHWARTZ NELSON N 23 May 1978 (1978-05-23) the whole document	1)	1-5
l		-/	
X Fort	her documents are listed in the continuation of box C.	χ Patent family members are listed	in annex.
* Special ca	ategories of cited documents :	"T" later document published after the inte or priority date and not in conflict with	emational filing date
consid	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance	cited to understand the principle or th invention	eory underlying the
filing o		"X" document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno	t be considered to
which	ent which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another n or other spacial reason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the cannot be considered to involve an in	cialmed invention
"O" docum	ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means	document is combined with one or m ments, such combination being obvio	one other such docu-
"P" docum	ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	in the art. "&" document member of the same patent	
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	arch report
3	September 2003	10/09/2003	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2	Authorized officer	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl,	Meulemans, R	
1	Fax: (+31-70) 340-3016	Heurenails, K	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Intermediate Application No
PCT/EP 02/12554

2/00===	Nices DOCUMENTS CONSIDERED TO DE SELEVANT	PCT/EP 02/12554
Category °	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	15
renoth ,	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passeges	Relevant to claim No.
(US 4 032 599 A (MIKUCKI WIKTOR ET AL) 28 June 1977 (1977-06-28) the whole document	1-5
	EP 0 039 756 A (CELOTEX CORP) 18 November 1981 (1981-11-18) claim 1	1-5
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
	•	
	•	

Form PCT/ISA/210 (continuation of second cheel) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

'Information on patent family members

Interconal Application No PCT/EP 02/12554

Patent docum cited in search r		Publication date		Palent family member(s)	Publication date
US 4904408	3 A	27-02-1990	DE	3711318 A1	20-10-1988
us 4904400	o #	LI UL 1330	DE	3882409 D1	26-08-1993
			EP	0285038 A2	05-10-1988
			JP	2541617 B2	09-10-1996
			JP	63260995 A	27-10-1988
				03200333 K	
US 404830	1 A	13-09-1977	LU	72593 A1	10-02-1977
			ΑT	353974 B	10-12-1979
			AT	385276 A	15-05-1979
			ΑU	499379 B2	12-04-1979
			AU	1430576 A	01-12-1977
			BE	842260 A1	26-11-1976
			CA	1083046 Al	05-08-1980
			CH	602106 A5	31-07-1978
_			DE	2623691 A1	09-12-1976
			FR	2312232 A1	24-12-1976
			GB	1511127 A	17-05-1978
			IT	1069675 B	25-03-1985
			ĴΡ	1423727 C	15-02-1988
			JP	51144741 A	13-12-1976
			JP	62028762 B	23-06-1987
			NL	7605560 A	30-11-1976
DE 100367	13 A	17-05-2001	DE	10036713 A1	17-05-2001
			JP	2001106743 A	17-04-2001
		·	US	6447696 B1	10-09-2002
US 409103	0 A	23-05-1978	CA	1039721 A1	03-10-1978
	•		DE	2501678 A1	14-08-1975
			FR	2259852 A1	29-08-1975
			GB	1439741 A	16-06-1976
			IT	1031192 B	30-04-1979
			JP	1037070 C	24-03-1981
		•	ĴΡ	50109297 A	28-08-1975
			JP	55029081 B	01-08-1980
			NL	7416118 A ,B,	04-08-197
	^	28-06-1977	GB	1391438 A	23-04-1975
US 403259	99 A	ZO-00-19//	CA	1019894 Al	25-10-1977
					15 07 100
EP 00397	56 A	18-11-1981	AT	14132 T	15-07-1985
			CA	1148956 Al	28-06-1983
			DE	3171158 D1	08-08-198
			DK	23781 A	22-07-1981
			EP	0039756 A2	18-11-1981
			FI	810154 A ,B,	22-07-198
			ΙE	51168 B1	29-10-1986
			JP	56112915 A	05-09-198
			KR	8400592 B1	24-04-1984
			NO	810175 A	22-07-1983
					20-03-198
					25-12-1984
					21-05-198
					08-10-198
			US US US US	4438018 A 4490489 A 4518719 A .4546034 A	25-12- 2 1-0 5-

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intermonales Aktenzeichen
PCT/EP 02/12554

A KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES C08F283/06 C11D3/37 C08F291/	00 //(C08F283/06,226	:06)
Noob des les		relification and der IDK	i
	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas RCHIERTE GEBIETE	Salkadon dia del IFR	
	rter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo	le)	
IPK 7	COSF C11D		
Recherchie	rte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	welt diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
	er internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
EPO-In	ternal		
-			
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
X	US 4 904 408 A (KUD ALEXANDER ET 27. Februar 1990 (1990-02-27) Anspruch 1	AL)	1-6
X	US 4 048 301 A (PAPANTONIOU CHRIS 13. September 1977 (1977-09-13) das ganze Dokument	TOS)	1–5
х	DE 100 36 713 A (NIPPON CATALYTIC IND) 17. Mai 2001 (2001-05-17) in der Anmeldung erwähnt	CHEM	1-6
	das ganze Dokument		
Х	US 4 091 030 A (SCHWARTZ NELSON N 23. Mai 1978 (1978-05-23) das ganze Dokument))	1-5
	-	/	
V Welt	ere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu	X Siehe Anhang Patentfamille	<u> </u>
entn	ehmen		laborational and adoption
"A" Veröffer aber n	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, icht als besonders bedeutsam anzusehen ist	Th Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritälsdatum veröffentlich Anmeldung nicht kollidiert, sondern nu Erfindung zugrundeliggenden Prinzips Theorie angegeben ist	t worden ist und mit der r zum Verständnis des der
Anmel	Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen dedatum veröffentlicht worden ist	"X" Veröffentlichung von besonderer Beder	itung; die beanspruchte Erfindung
cohoin	ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zwelfelhaft er- en zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	erfinderscher Tätinkeit heruhend betre	achiel werden
Sui ou	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden er die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	kann nicht als auf erfindenscher Lation	tek berineno betrachtet
ausget "O" Veröffe	ntlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung.	werden, wenn die veroπentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	Verbindung gebracht wird und
"P" Veröffer	enutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht ntlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach eanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann * Veröffentlichung, die Mitglied derselber	
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Re	cherchenberichts
3	. September 2003	10/09/2003	
Name und P	ostanschrift der Internationalen Recherchenbehörde	Bevollmächtigter Bediensteter	
	Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk		
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx, 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Meulemans, R	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter Consider Akterizelchen
PCT/EP 02/12554

	/EP U2/12554
ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	·
Bezeichnung der Veröflentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Te	Betr. Anspruch Nr.
US 4 032 599 A (MIKUCKI WIKTOR ET AL) 28. Juni 1977 (1977–06–28) das ganze Dokument	1-5
EP 0 039 756 A (CELOTEX CORP) 18. November 1981 (1981-11-18) Anspruch 1	1-5
	US 4 032 599 A (MIKUCKI WIKTOR ET AL) 28. Juni 1977 (1977-06-28) das ganze Dokument EP 0 039 756 A (CELOTEX CORP) 18. November 1981 (1981-11-18) Anspruch 1

Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intermenales Aktenzeichen
PCT/EP 02/12554

	rtes Patentdokumer		Veröffentlichung		Patentfamille	Veröffentlichung
US	4904408	Α	27-02-1990	DE	3711318 A1	20-10-1988
				DE	3882409 D1	26-08-1993
				EP	0285038 A2	05-10-1988
				JP	2541617 B2	09-10-1996
				JP 	63260995 A	27-10-1988
US	4048301	Α	13-09-1977	LU	72593 A1	10-02-1977
				ΑŢ	353974 B	10-12-1979
				AT	385276 A	15-05-1979
				AU AU	499379 B2 1430576 A	12-04-1979
				BE	842260 A1	01-12-1977 26-11-1976
				CA	1083046 A1	05-08-1980
				CH	602106 A5	31-07-1978
_				DE	2623691 A1	09-12-1976
				FR	2312232 A1	24-12-1976
				GB	1511127 A	.17-05-1978
				IT	1069675 B	25-03-1985
				JP	1423727 C	15-02-1988
				JP	51144741 A	13-12-1976
				JP NL	62028762 B 7605560 A	23-06-1987
	·				7005500 A	30-11-1976
DE	10036713	Α	17-05-2001	DE	10036713 A1	17-05-2001
			•	JP	2001106743 A	17-04-2001
				US ———	6447696 B1	10-09-2002
US	4091030	Α	23-05-1978		1039721 A1	03-10-1978
				DE	2501678 A1	14-08-1975
				FR	2259852 A1	29-08-1975
				GB IT	1439741 A 1031192 B	16-06-1976 30-04-1979
				JP	1037070 C	24-03-1981
				JP	50109297 A	28-08-1975
				JP	55029081 B	01-08-1980
				NL	74 16 118 A ,B,	04-08-1975
US	4032599	A	28-06-1977	GB	1391438 A	23-04-1975
-				CA	1019894 A1	25-10-1977
EP	0039756	A	18-11-1981	AT	14132 T	15-07-1985
				CA	1148956 A1	28-06-1983
				DE	3171158 D1	08-08-1985
				DK	23781 A	22-07-1981
				EP	0039756 A2	18-11-1981
				FI IE	810154 A ,B, 51168 B1	22-07-1981 29-10-1986
				JP	56112915 A	05-09-1981
				KR	8400592 B1	24-04-1984
				NO	810175 A	22-07-1981
				US	4438018 A	20-03-1984
				US	4490489 A	25-12-1984
				US	4518719 A	21-05-1985
				US	4546034 A	08-10-1985

THIS PAGE BLANK (USPTO)